(19)日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報 (A) (11)特許出願公開番号

特開平11-240098

(43)公開日 平成11年(1999)9月7日

(51) Int. Cl. 6

識別記号

FΙ

~ B32B 7/02 101

B 3 2 B 7/02 101

103

103

OL

(全15頁)

(21)出願番号

特願平10-44028

(22)出願日

平成10年(1998)2月25日

審査請求 未請求 請求項の数7

(71)出願人 000000044

旭硝子株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目1番2号

(72)発明者 近藤 聡

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社内

(72)発明者 樋口 俊彦

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社内

(72)発明者 澁谷 崇

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社内

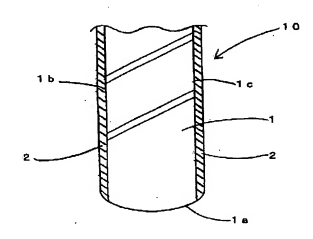
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】透明積層体

(57)【要約】

【課題】高度な耐摩耗性を発現する硬化物層を表面に有 する透明樹脂板を用いた軽量の積層体を提供する。

【解決手段】紫外線硬化性被覆組成物から形成された硬 化物からなる内層とその内層に接したポリシラザンに由 来するシリカからなる最外層の2層で構成された透明硬 化物層2が形成された、透明樹脂板1の端面1aが平滑 化処理された透明積層体。



【特許請求の範囲】

【請求項1】表裏2面と外周の端面とを有する透明樹脂板と、該透明樹脂板の表裏の少なくとも一方の面に設けられた少なくとも2層の透明硬化物層とを備えた透明積層体であって、少なくとも2層の透明硬化物層のうち最外層に接する内層が活性エネルギー線硬化性の重合性官能基を2個以上有する多官能性化合物(a)を含む活性エネルギー線硬化性被覆組成物(A)の硬化物である耐摩耗性の層で、最外層が実質的に有機基を含まないシリカを形成しうる硬化性被覆組成物(B)の硬化物であるシリカ層であり、端面に平滑化処理が施されてなることを特徴とする透明積層体。

【請求項2】表裏2面と外周の端面とを有する透明樹脂板と、該透明樹脂板の表裏の少なくとも一方の面にに設けられた少なくとも2層の透明硬化物層とを備えた透明積層体であって、少なくとも2層の透明硬化物層のうち最外層に接する内層が活性エネルギー線硬化性の重合性官能基を2個以上有する多官能性化合物(a)を含む活性エネルギー線硬化性被覆組成物(A)の硬化物である耐摩耗性の層で、最外層が実質的に有機基を含まないシリカを形成しうる硬化性被覆組成物(B)の硬化物であるシリカ層であり、端面に防水性被覆層が形成されてなることを特徴とする透明積層体。

【請求項3】被覆組成物(A)が、さらに平均粒径200mm以下のコロイド状シリカを含む、請求項1または2記載の透明積層体。

【請求項4】被覆組成物 (A) の硬化物の層の厚さが $1 \sim 50 \mu m$ である、請求項 $1 \sim 2$ または3 記載の透明積層体。

【請求項5】被覆組成物(A)の硬化物が、JIS-R3212に準じる耐摩耗性試験における供試体回転回数を100回とした場合の最価が10%以下の耐摩耗性を有する硬化物である、請求項1、2、3または4記載の透明積層体。

【請求項6】被覆組成物(B)が、ポリシラザンを含む被覆組成物である、請求項1、2、3、4または5記載の透明積層体。

【請求項7】被覆組成物 (B) の硬化物の層の厚さが $0.05\sim10\mu$ mである、請求項1、2、3、4、5または6記載の透明積層体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、透明樹脂板にハードコート層が設けられた透明積層体に関する。

[0002]

【従来の技術】建築物や自動車の窓には、従来からガラス板 (無機ガラスをいう、以下同様)が用いられていた。一方で、不当な外力が加えられた場合にはガラス板は破損のおそれがある。そこで、ガラス板の代替物として透明樹脂板を用いることが提案されている。とりわけ 50

芳香族ポリカーボネート樹脂(以下PCという)は耐破砕性、透明性、軽量性、易加工性などに優れ、その特徴を生かして、外壁、アーケード等の大面積の透明部材として各方面で使用されている。

【0003】ところが、こうした透明樹脂板をガラス板の代替として使用するには表面の硬度が充分ではなく、 傷つきやすく磨耗しやすいことから透明性が損なわれや すいという欠点を有している。

【0004】従来、PCの耐擦傷性や耐磨耗性を改良するために多くの試みがなされてきた。最も一般的な方法の一つに分子中にアクリロイル基等の重合性官能基を2個以上有する重合硬化性化合物を基材に塗布し、熱または紫外線等の活性エネルギー線により硬化させ、耐擦傷性に優れた透明硬化物層を有する成形品を得る方法がある。この方法は、被覆用の組成物も比較的安定で、特に紫外線硬化が可能であるため生産性に優れ、成形品に曲げ加工を施した場合でも硬化被膜にクラックが発生することがなく表面の耐擦傷性や耐磨耗性を改善できる。しかし、硬化被膜が有機物のみからなることから表面の耐擦傷性の発現レベルには限界がある。

【0005】一方、より高い表面硬度を基材に付与させるための方法として、金属アルコキシド化合物を基材に塗布し熱により硬化させる方法がある。金属アルコキシドとしてはケイ素系の化合物が広く用いられており、耐磨耗性にきわめて優れた硬化被膜を形成できる。しかし、硬化被膜と基材との密着性に乏しいため、硬化被膜の剥離やクラックを生じやすい等の欠点があった。

【0006】これらの技術の欠点を改良する方法として特開昭61-181809に示されるようにアクリロイル基を有する化合物とコロイド状シリカの混合物を基材に塗布し、紫外線等の活性エネルギー線により硬化させ、耐擦傷性に優れた透明硬化物層を形成する方法がある。コロイド状シリカを重合硬化性化合物と併用することにより、かなり高い表面硬度と生産性を両立させうる。しかし、まだその表面耐擦傷性の発現レベルにおいて先の金属アルコキシド化合物を基材に塗布し熱により硬化させる方法には劣っていた。

【0007】また、前記ケイ素系金属アルコキシド化合物の代わりにポリシラザンを用いる、すなわち、ポリシラザンを基材に塗布し熱等により硬化させる方法も知られている(特開平8-143689)。ポリシラザンは酸素の存在下で縮合反応や酸化反応が起こり、窒素原子を含むこともあるシリカ(二酸化ケイ素)に変化すると考えられており、最終的には実質的に窒素原子を含まないシリカの被膜が形成される。ポリシラザンに由来するシリカの被膜は高い表面硬度を有する。しかし、この被膜は金属アルコキシド化合物の場合と同様に被膜と基材との密着性に乏しいため、被膜の剥離やクラックを生じやすい等の欠点がある。

【0008】さらに、特開平9-39161にはプラス

チックフィルム上に保護被膜を形成し、その表面にポリシラザン溶液を塗工してシリカの表面層を形成する方法が記載されている。保護被膜はプラスチックフィルムがポリシラザン溶液の溶媒に侵されることを防ぐために設けられている。

[0009]

【発明が解決しようとする課題】ポリシラザン等から形成されるシリカの層の表面は耐磨耗性を有することが知られている。しかし、単にポリシラザン等から形成されるシリカの層を設けただけでは、所望の表面特性を得られないことがあった。これに対し本発明者は、このシリカ層の表面の耐磨耗性や耐擦傷性などの表面特性はその下層の材質により変化することを見いだした。この原因はシリカ層とその下層との密着性やその下層のシリカ層は接する表面の耐磨耗性に影響されることにあると考えられる。

【Q010】一方で、所望の表面特性が得られた場合にも、長期耐久性を評価した場合、ハードコート層を有する透明樹脂板の端面からクラックが発生する現象が見られた。これに対し本発明者は、透明樹脂板の端面から侵入する水分がハードコート層を劣化させうることを見いだした。

[0011]

【課題を解決するための手段】本発明者はより高い表面 特性のシリカ層表面を与える下層の材質について検討し た結果、特定の材質と表面特性を有する下層の材料を見 いだした。下層の材料はシリカ層と高い密着性を有し、 透明樹脂板とも充分な密着性を有するものである。すな わち、最外層は無機物の被膜であるにもかかわらず、内 層に対して、および結果的に透明樹脂板に対して、充分 密着し、ガラスと同等ないしそれに近い表面耐磨耗性を 有した透明硬化物層が形成された透明積層体を見いだし た。さらにこの場合に、端面から侵入する水分を防止す ることにより、長期的な耐久性を発現する透明積層体を 見いだした。本発明はこの透明積層体にかかわる下記発 明である。

【0012】表裏2面と外周の端面とを有する透明樹脂板と、該透明樹脂板の表裏の少なくとも一方の面に設けられた少なくとも2層の透明硬化物層とを備えた透明積層体であって、少なくとも2層の透明硬化物層のうち最外層に接する内層が活性エネルギー線硬化性の重合性官能基を2個以上有する多官能性化合物(a)を含む活性エネルギー線硬化性被覆組成物(A)の硬化物である耐摩耗性の層で、最外層が実質的に有機基を含まないシリカを形成しうる硬化性被覆組成物(B)の硬化物であるシリカ層であり、端面に平滑化処理が施されてなることを特徴とする透明積層体。

【0013】表裏2面と外周の端面とを有する透明樹脂板と、該透明樹脂板の表裏の少なくとも一方の面に設けられた少なくとも2層の透明硬化物層とを備えた透明積

層体であって、少なくとも2層の透明硬化物層のうち最外層に接する内層が活性エネルギー線硬化性の重合性官能基を2個以上有する多官能性化合物(a)を含む活性エネルギー線硬化性被覆組成物(A)の硬化物である耐摩耗性の層で、最外層が実質的に有機基を含まないシリカを形成しうる硬化性被覆組成物(B)の硬化物であるシリカ層であり、端面に防水性被覆層が形成されてなることを特徴とする透明積層体。

【0014】本発明における透明硬化物層は少なくとも2層の構成からなり、シリカの被膜である最外層が相対的に柔らかい透明合成樹脂基材に直接積層されているのではなく、耐摩耗性の高い硬い透明硬化物内層上に積層されている。このため透明被覆成型品に対して傷を付けようとして加えられた外力による最外層の変位が小さくなることで、通常の無機質被膜が与える表面特性以上の表面特性が得られると考えられる。

[0015]

【発明の実施の形態】以下、図面に基づき本発明をさらに詳細に説明する。図1および図2は、本発明の透明樹脂板の一例を示す部分的断面図であり、10は透明積層体、1は透明樹脂板、2は少なくとも2層構造の透明硬化物層、3は防水性被覆層である。

【0016】図1における透明積層体10は、透明樹脂板1の表裏両面(1b、1c)に透明硬化物層2が設けられ、透明樹脂板1の端面1aに平滑化処理が施されている。端面1aは、適宜の研磨手段により平滑化されている。この研磨手段としては、かんな、やすり、NCルーター等が例示できる。これらの研磨手段により、端面1aの凹凸深さが好ましくは0.05~0.2mmに平30 滑化される。

【0017】ところで、種々の用途に応じた透明樹脂板を得るためにはいくつかの手法があり、大面積の板状に成形されたものを所定の形状に切断加工する、所定の形状の金型内に溶融した透明樹脂材料を注入し固化させる、等がある。このうち、切断加工により所定形状の透明樹脂板を得る場合には、上記図1で示した端面の平滑化は特に効果的である。

【0018】すなわち、切断加工後の透明樹脂板の端面には、特に大きな凹凸が形成されている。そのため、この凹部に水分の集中を受けやすくなり透明積層体の劣化が顕著に現れる。そこで、こうした大きな凹凸を平滑化することによって、水分の集中を防止でき長期的耐久性を得ることができる。なお、金型を用いた場合でも、金型の表面粗さがそのまま端面の粗さに影響を与えるので、端面の平滑化は有効である。

【0019】一方で、特に透明樹脂板としてPC板を用いた場合には、PCが水分透過しやすいものであることから、長期耐久性を低下させることがある。すなわち、PC板自身に水分が浸透していき、透明被覆層を劣化させることが考えられる。透明積層体の最外層はシリカ層

อบ

40

であるため、水分の侵入を防止できる。しかし、端面に -シ-リカ層がない場合には、-透明樹脂板内への水分の侵入 を防止しにくい。

【0020】そこで、図2に示すように透明樹脂板の端 面に防水性被覆層を設けることが好ましい。図2におけ る透明積層体10は、透明樹脂板1の表裏両面(1b、 1·c) に透明硬化物層2が設けられ、透明樹脂板1の端 面1aに防水性被覆層3が設けられたものである。

【0021】防水性被覆層3は樹脂材料から形成するこ とが好ましく、用いる材料としてエポキシ樹脂、ウレタ ン樹脂、アクリル樹脂、塩化ビニル樹脂、塩化ビニリデ ン樹脂、スチレン系熱可塑性樹脂、オレフィン系熱可塑 性樹脂、変性シリコーン樹脂、シリコーン樹脂、ポリサ ルファイド系樹脂、ブチルゴム等の各種防水性(低透湿 性) 材料を例示できる。

【0022】これらの樹脂材料を用いて防水性被覆層3 を透明樹脂板1の端面1aに形成する方法としては、例 えば次のものが挙げられる。必要に応じて樹脂材料を溶 媒に溶解させた塗工溶液を準備し、端面1aにはけ等を 用いて塗布する。必要に応じて樹脂材料を溶媒に溶解さ せた溶液を準備し、端面1aを溶液をはった浴に浸す。 これらの後工程に、必要に応じて風乾、さらに必要に応 じて加熱乾燥する。これにより、透明樹脂板1の端面1 aに防水性被覆層3を形成できる。こうして設けられる 防水性被覆層は、その厚みが0.01~0.5mm程度 になるように形成されることが好ましい。

【0023】なお、図1に示した端面1aに平滑化処理 を施す工程と表裏面(1b、1c)に透明硬化物層2を 形成する工程、図2に示した端面1aに防水性被覆層3 を形成する工程と表裏面(1b、1c)に透明硬化物層 2を形成する工程、のそれぞれは、適宜の順序で行いう る。そのうち、透明硬化物層2を先に形成することは、 透明樹脂板自身の成形工程に鑑みて好ましい。これは、 大面積の板から所定形状にする場合には、所定形状に透 明樹脂板を切断する前に透明硬化物層を形成しておくこ とが効率的であり、金型を用いて所定形状の透明樹脂板 を成形する場合には、透明樹脂板の成形時に透明硬化物 層を有するフィルムを金型内に入れ透明樹脂板と一体化 が可能だからである。また、金型内に防水性被覆層の材 料をも入れておき、透明樹脂板の成形時に透明硬化物層 および防水性被覆層をそれぞれ形成することもできる。

【0024】本発明における透明樹脂板の材料としては 各種透明合成樹脂を使用しうる。たとえば、PC、ポリ メチルメタクリレート樹脂 (アクリル樹脂)、ポリスチ レン樹脂などの透明合成樹脂材料が使用可能である。特 にPC板が好ましい。透明樹脂板の厚さは1~100m mであることが窓材などの用途に好ましい。この両面ま たは片面に少なくとも2層の透明硬化物層が形成され る。

【0025】本発明における透明硬化物層は、最外層に 50

直接接する透明硬化物層と最外層を形成する透明硬化物 _層との少なくとも2層構成からなる。透明樹脂板(以 下、単に基材ともいう)と透明硬化物層との間には他の 合成樹脂からなる第3の層が存在していてもよい。たと えば、熱可塑性アクリル樹脂などの熱可塑性樹脂の層や 接着剤層が存在していてもよい。通常は透明硬化物層と 最外層の2層からなる。なお、透明硬化物層は種類の異 なる2層以上の透明硬化物からなっていてもよい。

【0026】透明硬化物層のうち最外層に接する内層で ある、活性エネルギー線硬化性被覆組成物(A)の硬化 物の層は最外層と高い密着性を有する。また、基材とも 高い密着性を有する。この内層と基材との間に第3の層 が存在する場合、その層は両者に対し充分な密着性を有 することが好ましい。この内層はさらに充分な耐摩耗性 を有する。この内層はJIS-R3212における耐摩 耗性試験による試験回数100回後の曇価(摩耗試験後 の曇価と摩耗試験前の曇価との差)が15%以下の耐摩 耗性を有することが好ましい。耐摩耗性試験は、基材 (必ずしも基材であることを要しない) に被覆組成物 (A) の硬化物の層を形成した試験片を用いて行いう る。本発明における透明被覆成形品自体はこの硬化物の 層の上に最外層が形成されているので、この透明被覆成 形品自体を内層の耐摩耗性試験に供することは困難であ る。内層のより好ましい耐摩耗性は試験回数100回後 の曇価が10%以下、特に5%以下、のものである。 【0027】密着性と耐摩耗性の高い内層を得るため に、活性エネルギー線硬化性の被覆組成物(A)として 多官能性化合物 (a) を用いる。また、同様に高い耐摩 耗性の硬化物を形成するために、被覆組成物(A)に平 30 均粒径200nm以下のコロイド状シリカを配合してコ

組成物(A)は光重合開始剤を含む。 【0028】被覆組成物(A)における活性エネルギー 線硬化性の重合性官能基を2個以上有する多官能性化合 物 (a) は、1種類の多官能性化合物であってもよく、 また複数の種類の化合物を用いてもよい。複数の場合、 同一範疇の異なる化合物であってもよく、範疇の異なる 化合物であってもよい。たとえば、それぞれがアクリル 40 ウレタンである異なる化合物の組み合わせであってもよ く、一方がアクリルウレタン、他方がウレタン結合を有 しないアクリル酸エステル化合物である組み合わせであ ってもよい。

ロイド状シリカを含む硬化物を形成することも好まし

い。なお、多官能性化合物(a)を活性エネルギー線

(特に紫外線)で効率よく硬化させるために、通常被覆

【0029】活性エネルギー線硬化性の重合性官能基を 2個以上有する多官能性化合物における活性エネルギー 線硬化性の重合性官能基としては、(メタ)アクリロイ ル基、ビニル基、アリル基などの α , β -不飽和基やそ れを有する基であり、(メタ)アクリロイル基であるこ とが好ましい。すなわち、多官能性化合物としては、

40

能性化合物について説明する。

(メタ) アクリロイル基から選ばれる1種以上の重合性官能基を2個以上有する化合物が好ましい。 さらにそのうちでも紫外線によってより重合しやすいアクリロイル基が好ましい。 なお、この多官能性化合物は1分子中に2種以上の重合性官能基を合計2個以上有する化合物であってもよく、また同じ重合性官能基を合計2個以上有する化合物であってもよい。多官能性化合物1分子中における重合性官能基の数は2個以上であり、その上限は特に限定されない。通常は2~50個が適当であり、特に3~30個が好ましい。

【0030】本明細書では、アクリロイル基およびメタクリロイル基を総称して(メタ)アクリロイル基という。(メタ)アクリロイルオキシ基、(メタ)アクリル酸、(メタ)アクリレート等も表現も同様とする。なお、上記のようにこれらの基や化合物のうちでより好ましいものはアクリロイル基を有するもの、たとえばアクリロイルオキシ基、アクリル酸、アクリレート等である。

【0031】多官能性化合物(a)として好ましい化合物は(メタ)アクリロイル基を2個以上有する化合物である。そのうちでも(メタ)アクリロイルオキシ基を2個以上有する化合物、すなわち多価アルコールなどの2個以上の水酸基を有する化合物と(メタ)アクリル酸とのポリエステル、が好ましい。

【0032】被覆組成物(A)において、多官能性化合物(a)として2種以上の多官能性化合物が含まれていてもよい。また、多官能性化合物とともに、活性エネルギー線によって重合しうる重合性官能基を1個有する単官能性化合物が含まれていてもよい。この単官能性化合物としては(メタ)アクリロイル基を有する化合物が好ましい。

【0033】被覆組成物(A)においてこの単官能性化合物を使用する場合、多官能性化合物(a)とこの単官能性化合物との合計に対するこの単官能性化合物の割合は、特に限定されないが0~60重量%が適当である。単官能性化合物の割合が多すぎると硬化塗膜の硬さが低下し耐磨耗性が不充分となるおそれがある。多官能性化合物(a)とこの単官能性化合物との合計に対する単官能性化合物のより好ましい割合は組成物0~30重量%である。

【0034】多官能性化合物(a)としては、重合性官能基以外に種々の官能基や結合を有する化合物であってもよい。たとえば、水酸基、カルボキシル基、ハロゲン原子、ウレタン結合、エーテル結合、エステル結合、チオエーテル結合、アミド結合、ジオルガノシロキサン結合などを有していてもよい。特に、ウレタン結合を有する(メタ)アクリロイル基含有化合物(いわゆるアクリルウレタン)とウレタン結合を有しない(メタ)アクリル酸エステル化合物が好ましい。以下これら2種の多官50

【0035】ウレタン結合を有する(メタ)アクリロイル基含有化合物(以下アクリルウレタンという)は、たとえば、(1)(メタ)アクリロイル基と水酸基を有する化合物(X1)と2個以上のイソシアネート基を有する化合物(以下ポリイソシアネートという)との反応生成物、(2)化合物(X1)と2個以上の水酸基を有する化合物(X2)とポリイソシアネートとの反応生成物、(3)(メタ)アクリロイル基とイソシアネートを10有する化合物(X3)と化合物(X2)との反応生成物、などがある。これらの反応生成物においては、イソシアネート基が存在しないことが好ましい。しかし、水酸基は存在してもよい。したがって、これらの反応生成物の製造においては、全反応原料の水酸基の合計モル数はイソシアネート基の合計モル数と等しいかそれより多いことが好ましい。

【0036】(メタ)アクリロイル基と水酸基を有する化合物(X1)としては、(メタ)アクリロイル基と水酸基をそれぞれ1個ずつ有する化合物であってもよく、(メタ)アクリロイル基2個以上と水酸基1個を有する化合物、(メタ)アクリロイル基1個と水酸基2個以上を有する化合物、(メタ)アクリロイル基1の上と水酸基をそれぞれ2個以上有する化合物であってもよい。具体例として、上記順に、たとえば、2-ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、トリメチロールプロバンジ(メタ)アクリレート、トリメチロールプロバンモノ(メタ)アクリレート、ペンタエリスリトールジ(メタ)アクリレート、ペンタエリスリトールジ(メタ)アクリレート、ペンタエリスリトールジ(メタ)アクリレートなどがある。これらは2個以上の水酸基を有する化合物と(メタ)アクリル酸とのモノエステルまたは1個以上の水酸基を残したポリエステルである。

【0037】さらに化合物(X1)としては、エポキシ基を1個以上有する化合物と(メタ)アクリル酸との開環反応生成物であってもよい。エポキシ基と(メタ)アクリル酸との反応によりエポキシ基が開環してエステル結合が生じるとともに水酸基が生じ、(メタ)アクリロイル基と水酸基を有する化合物となる。またエポキシ基を1個以上有する化合物のエポキシ基を開環させて水酸基含有化合物としそれを(メタ)アクリル酸エステルに変換することもできる。

【0038】エポキシ基を1個以上有する化合物としては、いわゆるエポキシ樹脂と呼ばれているポリエポキシドが好ましい。ポリエポキシドとしては、たとえば多価フェノール類ーポリグリシジルエーテル(たとえばピスフェノールAージグリシジルエーテル)などのグリシジル基を2個以上有する化合物や脂環族エポキシ化合物が好ましい。さらに、エポキシ基を有する(メタ)アクリレートと水酸基やカルボキシル基を有する化合物との反応生成物も化合物(X1)として使用できる。エポキシ基を有する(メタ)アクリレートとしては、たとえばグリシジル(メタ)アクリレートがある。

【0039】ポリイソシアネートとしては、通常の単量体状のポリイソシアネートでもよく、ポリイソシアネートの多量体や変性体またはイソシアネート基含有ウレタンプレポリマーなどのプレポリマー状の化合物であってもよい。多量体としては3量体(イソシアヌレート変性体)、2量体、カルボジイミド変性体などがあり、変性体としてはトリメチロールプロパン等の多価アルコールで変性して得られるウレタン変性体、ピュレット変性体、アロハネート変性体、ウレア変性体などがある。プレポリマー状のものの例としては、後述ポリエーテルポリオールやポリエステルポリオールなどのポリオールとポリイソシアネートとを反応させて得られるイソシアネート基含有ウレタンプレポリマーなどがある。これらポリイソシアネートは2種以上併用して使用できる。

9

【0040】具体的な単量体状のポリイソシアネートとしては、たとえば、以下のポリイソシアネートがある([]]内は略称)。2,6ートリレンジイソシアネート、2,4ートリレンジイソシアネート、メチレンピス(4ーフェニルイソシアネート)[MDI]、ヘキサメチレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート、トランスシクロヘキサンー1,4ージイソシアネート、キシリレンジイソシアネート[XDI]、水添XDI、水添MDI。

【0041】ポリイソシアネートとしては特に無黄変性ポリイソシアネート(芳香核に直接結合したイソシアネート基を有しないポリイソシアネート)が好ましい。具体的にはヘキサメチレンジイソシアネートなどの脂肪族ポリイソシアネート、イソホロンジイソシアネートなどの脂環族ポリイソシアネート、キシリレンジイソシアネートなどの芳香族ポリイソシアネートがある。上記のようにこれらポリイソシアネートの多量体や変性体等も好ましい。

【0042】2個以上の水酸基を有する化合物(X2)としては、多価アルコールや多価アルコールに比較して高分子量のポリオールなどがある。多価アルコールとしては、2~20個の水酸基を有する多価アルコールが好ましく、特に2~15個の水酸基を有する多価アルコールが好ましい。多価アルコールは脂肪族の多価アルコールであってもよく、脂環族多価アルコールや芳香核を有する多価アルコールであってもよい。

【0043】芳香核を有する多価アルコールとしてはたとえば多価フェノール類のアルキレンオキシド付加物や多価フェノール類ーポリグリシジルエーテルなどの芳香核を有するポリエポキシドの開環物などがある。高分子量のポリオールとしてはポリエーテルポリオール、ポリエステルポリオール、ポリエーテルエステルポリオール、ポリカーボネートポリオールなどがある。また、ポリオールとして水酸基含有ピニルポリマーをも使用できる。これら多価アルコールやポリオールは2種以上併用できる。

【0044】多価アルコールの具体例としてはたとえば以下の多価アルコールがある。エチレングリコール、1,2ープロビレングリコール、1,4ープタンジオール、1,6ーヘキサンジオール、ジエチレングリコール、ジプロビレングリコール、ネオペンチルグリコール、シクロヘキサンジオール、ジメチロールシクロヘキサン、トリメチロールプロパン、グリセリン、ペンタエリスリトール、ジトリメチロールプロパン、ジペンタエリスリトール、トリス(2ーヒドロキシエチル)イソシアヌレート、ドリス(2ーヒドロキシプロビル)イソシアヌレート、ビスフェノールAージグリシジルエーテルの開環物、ビニルシクロヘキセンジオキシドの開環物。

【0045】ポリオールの具体例としてはたとえば以下のポリオールがある。ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ピスフェノールA-アルキレンオキシド付加物、ポリテトラメチレングリコール等のポリエーテルポリオール。ポリ ε -カプロラクトンポリオール等の環状エステルを開環重合して得られるポリエステルポリオール。アジピン酸、セバシン酸、フタル酸、マレイン酸、フマル酸、アゼライン酸、グルタル酸等の多塩基酸と上記多価アルコールとの反応で得られるポリエステルポリオール。1, 6-ヘキサンジオールとホスゲンの反応で得られるポリカーボネートジオール。

【0046】水酸基含有ビニルポリマーとしてはたとえばアリルアルコール、ビニルアルコール、ヒドロキシアルキルビニルエーテル、ヒドロキシアルキル(メタ)アクリレートなどの水酸基含有単量体とオレフィンなどの水酸基不含単量体との共重合体がある。(メタ)アクリロイル基とイソシアネートを有する化合物(X3)としては、2-イソシアネートエチル(メタ)アクリレート、メタクリロイルイソシアネート、3-または4-イソプロペニルー α , α -ジメチルベンジルイソシアネートなどがある。

【0047】次に、ウレタン結合を有しない(メタ)アクリル酸エステル化合物について説明する。多官能性化合物(a)として好ましいウレタン結合を有しない(メタ)アクリル酸エステル化合物としては、前記化合物(X2)と同様の2個以上の水酸基を有する化合物と(メタ)アクリル酸とのポリエステルが好ましい。2個以上の水酸基を有する化合物としては前記多価アルコールやポリオールが好ましい。さらに、2個以上のエポキシ基を有する化合物と(メタ)アクリル酸との反応生成物である(メタ)アクリル酸エステル化合物も好ましい。

【0048】2個以上のエポキシ基を有する化合物としてはエポキシ樹脂と呼ばれているポリエポキシドがある。たとえば、グリシジルエーテル型ポリエポキシド、脂環型ポリエポキシドなどのエポキシ樹脂として市販されているものを使用できる。

50 【0049】ウレタン結合を含まない多官能性化合物の

50

具体例としてはたとえば以下のような化合物がある。以下の脂肪族多価アルコールの(メタ)アクリレート。
1,4-ブタンジオールジ(メタ)アクリレート、ネオペンチルグリコールジ(メタ)アクリレート、1,6-ペキサンジオールジ(メタ)アクリレート、ジエチレングリコールジ(メタ)アクリレート、グリセロールトリ(メタ)アクリレート、グリセールプロパントリ(メタ)アクリレート、ジトリメチロールプロパンテトラ(メタ)アクリレート、ペンタエリスリトールトリ(メタ)アクリレート、ペンタエリスリトールトリ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールペンタ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールペンタ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールペンタ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールペンタ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールペンタ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールペンタ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールペンタ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールペンタ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールペンタ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールペンタ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールペンタ(メタ)アクリレー

11

【0050】以下の芳香核またはトリアジン環を有する多価アルコールや多価フェノールの(メタ)アクリレート。トリス(2-(メタ)アクリロイルオキシエチル)イソシアヌレート、ピス(2-(メタ)アクリロイルオキシエチル)-2-ヒドロキシエチルイソシアヌレート、トリス(2-(メタ)アクリロイルオキシブロピル)イソシアヌレート、ピス(2-(メタ)アクリロイルオキシエチル)ピスフェノールA、ピス(2-(メタ)アクリロイルオキシエチル)ピスフェノールS、ピス(2-(メタ)アクリロイルオキシエチル)ピスフェノールト、ピスフェノールト、ピスフェノールト、ピスフェノールト、ピスフェノールト、ピスフェノールト・ピスフェノールト・ピスフェノールト・ピスフェノールト・ピスフェノールト・ピスフェノールト・ピスフェノールト・ピスフェノールト・ピスフェノールト・ピスフェノールト・ピスフェノールト・ピスフェノールト・ピスフェノールト・ピスフェノールト・ピスフェノート・ピスフェノート・ピスフェノート・ピスフェノート・ピスフェノート・

【0051】以下の水酸基含有化合物-アルキレンオキシド付加物の(メタ)アクリレート、水酸基含有化合物-カプロラクトン付加物の(メタ)アクリレート、ポリ 30 オキシアルキレンポリオールの(メタ)アクリレート。ただし、EOはエチレンオキシド、POはプロピレンオキシドを表す。トリメチロールプロパン-EO付加物のトリ(メタ)アクリレート、トリメチロールプロパン-PO付加物のトリ(メタ)アクリレート、ジベンタエリスリトールーカプロラクトン付加物のヘキサ(メタ)アクリレート、トリス(2ーヒドロキシエチル)イソシアヌレートーカプロラクトン付加物のトリ(メタ)アクリレート、トリス(2ーヒドロキシエチル)イソシアヌレートーカプロラクトン付加物のトリ(メタ)アクリレート、トリス(2ーヒドロキシエチル)イソシアヌレートーカプロラクトン付加物のトリ(メタ)アクリレート、トリス(2ーヒドロキシエチル)イソシアヌレートーカプロラクトン付加物のトリ(メタ)アクリレート、トリス(2ーヒドロキシエチル)イソシアスレートーカプロラクトン付加物のトリ(メタ)アクリレート。トリス(2ーヒドロキシエチル)イソシアスレートーカプロラクトン付加物のトリ(メタ)アクリレート。トリス

【0052】多官能性化合物(a)としては、被覆組成物(A)の硬化物が充分な耐摩耗性を発揮しうるために、少なくともその一部(好ましくは30重量%以上)が3官能以上の多官能性化合物からなることが好ましい。好ましくはその50重量%以上が3官能以上の多官能性化合物からなる。また、具体的な好ましい多官能性化合物(a)は下記のアクリルウレタンとウレタン結合を有しない多官能性化合物である。

【0053】アクリルウレタンの場合、ペンタエリスリ

トールやその多量体であるポリペンタエリスリトールとポリイソシアネートとヒドロキシアルキル (メタ) アクリレート) の反応生成物であるアクリルウレタン、またはペンタエリスリトールやポリペンタエリスリトールの水酸基含有ポリ (メタ) アクリレートとポリイソシアネートとの反応生成物であるアクリルウレタンであって3 官能以上 (好ましくは4~20官能) の化合物が好ましい。

【0054】ウレタン結合を有しない多官能性化合物と しては、ペンタエリスリトール系ポリ(メタ)アクリレ ートとイソシアヌレート系ポリ(メタ)アクリレートが 好ましい。ペンタエリスリトール系ポリ(メタ)アクリ レートとは、ペンタエリスリトールやポリペンタエリス リトールと (メタ) アクリル酸とのポリエステル (好ま しくは4~20官能のもの)をいう。イソシアヌレート 系ポリ (メタ) アクリレートとは、トリス (ヒドロキシ アルキル) イソシアヌレートまたはその1モルに1~6 モルのカプロラクトンやアルキレンオキシドを付加して 得られる付加物と (メタ) アクリル酸とのポリエステル (2~3官能のもの)をいう。これら好ましい多官能性 化合物と他の2官能以上の多官能性化合物(特に多価ア ルコールのポリ(メタ)アクリレート)とを併用するこ とも好ましい。これら好ましい多官能性化合物は全多官 能性化合物 (a) に対して30重量%以上、特に50重 量%以上が好ましい。

【0055】多官能性化合物(a)とともに使用できる 単官能性化合物としては、たとえば分子中に1個の(メ タ)アクリロイル基を有する化合物が好ましい。そのよ うな単官能性化合物は、水酸基、エポキシ基などの官能 基を有していてもよい。好ましい単官能性化合物は(メ タ)アクリル酸エステル、すなわち(メタ)アクリレートである。

【0056】具体的な単官能性化合物としてはたとえば 以下の化合物がある。メチル(メタ)アクリレート、エ チル (メタ) アクリレート、ブチル (メタ) アクリレー ト、イソブチル (メタ) アクリレート、セーブチル (メ タ) アクリレート、2-エチルヘキシル(メタ) アクリ レート、ラウリル(メタ)アクリレート、シクロヘキシ ル (メタ) アクリレート、2-ヒドロキシエチル(メ タ) アクリレート、グリシジル (メタ) アクリレート。 【0057】最外層に直接接する透明硬化物層の耐摩耗 性や硬度を高める意味で組成物(A)は有効量の平均粒 径200nm以下のコロイド状シリカを含むことができ る。コロイド状シリカの平均粒径は1~100nmであ ることが好ましく、特に1~50nmが好ましい。コロ イド状シリカはまた下記表面修飾されたコロイド状シリ カであることが、コロイド状シリカの分散安定性および コロイド状シリカと多官能性化合物との密着性向上の面 で好ましい。

【0058】これらコロイド状シリカを使用する場合、

その使用する効果を充分発揮するためにはコロイド状シ リカの量は、透明硬化物層の硬化性成分(多官能性化合 物と単多官能性化合物の合計) 100重量部に対して5 重量部以上が適当であり、10重量部以上が好ましい。 この量が少ない場合には充分な耐摩耗性が得られ難い。 また多すぎると被膜に曇り (ヘーズ) が発生しやすくな り、また得られた透明被覆成形品を熱曲げ加工などの2 次加工を行う場合にはクラックが生じやすくなるなどの 問題を生じやすくなる。したがって、透明硬化物層にお けるコロイド状シリカ量の上限は硬化性成分100重量 部に対して300重量部であることが好ましい。より好 ましいコロイド状シリカの量は硬化性成分100重量部 に対して50~250重量部である。

【0059】コロイド状シリカとしては表面未修飾のコ ロイド状シリカを使用できるが、好ましくは表面修飾さ れたコロイド状シリカを使用する。表面修飾されたコロ イド状シリカの使用は組成物中のコロイド状シリカの分 散安定性を向上させる。修飾によってコロイド状シリカ 微粒子の平均粒径は実質的に変化しないか多少大きくな ると考えられるが、得られる修飾コロイド状シリカの平 均粒径は上記範囲のものであると考えられる。以下表面 修飾されたコロイド状シリカ (以下単に修飾コロイド状 シリカという) について説明する。

【0060】コロイド状シリカの分散媒としては種々の 分散媒が知られており、原料コロイド状シリカの分散媒 は特に限定されない。必要により分散媒を変えて修飾を 行うことができ、また修飾後に分散媒を変えることもで きる。修飾コロイド状シリカの分散媒はそのまま基材に 直接接する透明硬化物層の硬化組成物の媒体(溶媒)と することが好ましい。基材に直接接する透明硬化物層の 硬化組成物の媒体としては、乾燥性などの面から比較的 低沸点の溶媒、すなわち通常の塗料用溶媒、であること が好ましい。製造の容易さなどの理由により、原料コロ イド状シリカの分散媒、修飾コロイド状シリカの分散媒 および透明硬化物層の硬化組成物の媒体はすべて同一の 「媒体 (溶媒) であることが好ましい。このような媒体と しては、塗料用溶媒として広く使用されているような有 機媒体が好ましい。

【0061】分散媒としては、たとえば以下のような分 散媒を使用できる。水。メタノール、エタノール、イソ 40 プロパノール、n-ブタノール、2-メチルプロパノー ル、4-ヒドロキシー4-メチルー2-ペンタノン、エ チレングリコールのような低級アルコール類。メチルセ ロソルブ、エチルセロソルブ、ブチルセロソルブ等のセ ロソルブ類。ジメチルアセトアミド、トルエン、キシレ ン、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸ブチル、アセトンな

【0062】前記のように特に分散媒としては有機分散 媒が好ましく、上記有機分散媒のうちではさらにアルコ ール類およびセロソルブ類が好ましい。なお、コロイド 50

状シリカとそれを分散させている分散媒との一体物をコ ロイド状シリカ分散液という。

【0063】コロイド状シリカの修飾は加水分解性ケイ 素基または水酸基が結合したケイ素基を有する化合物 (以下これらを修飾剤という)を用いて行うことが好ま しい。加水分解性ケイ索基の加水分解によってシラノー ル基が生じ、これらシラノール基がコロイド状シリカ表 面に存在すると考えられるシラノール基と反応して結合 し、修飾剤がコロイド状シリカ表面に結合すると考えら れる。修飾剤は2種以上を併用してもよい。また後述の ように互いに反応性の反応性官能基を有する修飾剤2種 をあらかじめ反応させて得られる反応生成物を修飾剤と して用いることもできる。

【0064】修飾剤は2個以上の加水分解性ケイ素基や シラノール基を有していてもよく、また加水分解性ケイ 素基を有する化合物の部分加水分解縮合物やシラノール 基を有する化合物の部分縮合物であってもよい。好まし くは1個の加水分解性ケイ索基を有する化合物を修飾剤 として使用する(修飾処理過程で部分加水分解縮合物が 生じてもよい)。また、修飾剤はケイ素原子に結合した 有機基を有し、その有機基の1個以上は反応性官能基を 有する有機基であることが好ましい。

【0065】好ましい反応性官能基はアミノ基、メルカ プト基、エポキシ基および (メタ) アクリロイルオキシ 基である。反応性官能基が結合する有機基としては、反 応性官能基を除いて炭素数8以下のアルキレン基やフェ ニレン基が好ましく、特に炭素数2~4のアルキレン基 (とりわけポリメチレン基)が好ましい。具体的な修飾 剤としては反応性官能基の種類によって分けると、たと えば以下のような化合物がある。

【0066】(メタ)アクリロイルオキシ基含有シラン 類; γ-(メタ) アクリロイルオキシプロピルトリメト キシシラン、γ-(メタ)アクリロイルオキシプロビル トリエトキシシラン、γ-(メタ) アクリロイルオキシ プロビルメチルジメトキシシランなど。

【0067】アミノ基含有シラン類;アーアミノプロピ ルトリメトキシシラン、ァーアミノプロビルトリエトキ シシラン、γ-アミノプロピルメチルジメトキシシラ ン、N-(β-アミノエチル)-γ-アミノプロピルトリメトキシシラン、N-(β-アミノエチル)-γ-ア**ミノプロビルメチルジメトキシシラン、Ν- (β-アミ ノエチル)-ァ-アミノプロピルトリエトキシシラン、** γ - ウレイドプロピルトリエトキシシラン、N - (N -ピニルベンジルーβ-アミノエチル) -γ-アミノプロ **ビルトリメトキシシラン、γ-アニリノプロビルトリメ** トキシシラン、N-フェニル-3-アミノプロピルトリ メトキシシランなど。

【0068】メルカプト基含有シラン類;γーメルカプ トプロピルトリメトキシシラン、アーメルカプトプロピ ルトリエトキシシラン、アーメルカプトプロビルメチル

ジメトキシシラン、γーメルカプトプロピルメチルジエトキシシランなど。エポキシ基含有シラン類;γーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、γーグリシドキシプロピルメチルジメトキシシラン、γーグリシドキシプロピルトリエトキシシランなど。イソシアネート基含有シラン類;γーイソシアネートプロピルトリエトキシシラン、γーイソシアネートプロピルメチルジメトキシシラン、γーイソシアネートプロピルメチルジエトキシシランなど。

【0069】互いに反応性の反応性官能基を有する修飾 剤2種をあらかじめ反応させて得られる反応生成物としては、たとえば、アミノ基含有シラン類とエポキシ基含 有シラン類との反応生成物、アミノ基含有シラン類と (メタ) アクリロイルオキシ基含有シラン類との反応生成物、エポキシ基含有シラン類とメルカプト基含有シラン類との反応生成物、メルカプト基含有シラン類同士2分子の反応生成物などがある。

【0070】コロイド状シリカの修飾は通常、加水分解性基を有する修飾剤を触媒存在下にコロイド状シリカに接触させて加水分解することにより行う。たとえば、コロイド状シリカ分散液に修飾剤と触媒を添加し、コロイド状シリカ分散液中で修飾剤を加水分解することによって修飾できる。触媒としては、酸やアルカリがある。好ましくは無機酸および有機酸から選ばれる酸を使用する。無機酸としては、たとえば塩酸、フッ化水素酸、化水素酸等のハロゲン化水素酸や硫酸、硝酸、リン酸等を使用できる。有機酸としては、ギ酸、酢酸、シュウ酸、アクリル酸、メタクリル酸等を使用できる。反応温度としては室温から用いる溶媒の沸点までの間が好ましく、反応時間は温度にもよるが0.5~24時間の範囲が好ましい。

【0071】コロイド状シリカの修飾において、修飾剤の使用量は特に限定されないが、コロイド状シリカ(分散液中の固形分)100重量部に対し、修飾剤1~100重量部が適当である。修飾剤の量が1重量部未満では表面修飾の効果が得られにくい。また、100重量部超では未反応の修飾剤やコロイド状シリカ表面に担持されていない修飾剤の加水分解物~縮合物が多量に生じ、透明被覆層の硬化組成物の硬化の際それらが連鎖移動剤として働いたり、硬化後の被膜の可塑剤として働き、硬化被膜の硬度を低下させるおそれが生じる。

【0072】前記のように多官能性化合物(a)を硬化させるために通常被覆組成物(A)は光重合開始剤を含む。光重合開始剤としては、公知~周知のものを使用できる。特に入手容易な市販のものが好ましい。透明硬化物層において複数の光重合開始剤を使用してもよい。光重合開始剤としては、アリールケトン系光重合開始剤

(たとえば、アセトフェノン類、ベンゾフェノン類、アルキルアミノベンゾフェノン類、ベンジル類、ベンゾイ

ン類、ベンゾインエーテル類、ベンジルジメチルケタール類、ベンゾイルベンゾエート類、αーアシロキシムエステル類など)、含イオウ系光重合開始剤(たとえば、スルフィド類、チオキサントン類など)、アシルホスフィンオキシド系光重合開始剤、その他の光重合開始剤がある。特に、アシルホスフィンオキシド系光重合開始剤の使用が好ましい。また、光重合開始剤はアミン類などの光増感剤と組み合わせて使用することもできる。具体的な光重合開始剤としては、たとえば以下のような化合10 物がある。

【0074】ベンジル、ベンゾイン、ベンゾインメチルエーテル、ベンゾインエチルエーテル、ベンゾインイソプロピルエーテル、ベンゾインイソプチルエーテル、ベンジルジメチルケタール、ベンゾフェノン、ベンゾイル安息香酸、ベンゾイル安息香酸メチル、4ーフェニルベンゾフェノン、とドロキシベンゾフェノン、アクリル化ベンゾフェノン、3,3'ージメチルー4ーメトキシベンゾフェノン、3,3'ージメチルー4ーメトキシベンゾフェノン、3,3',4,4'ーテトラキス(tーブチルペルオキシカルボニル)ベンゾフェノン、9,10ーフェナントレンキノン、カンファーキノン、ジベンゾスベロン、2ーエチルアントラキノン、4',4"ージエチルイソフタロフェノン、 α -アシロキシムエステル、メチルフェニルグリオキシレート。

【0075】4-ベンゾイル-4'-メチルジフェニルスルフィド、チオキサントン、2-クロルチオキサントン、2ーメチルチオキサントン、2,4-ジメチルチオキサントン、イソプロピルチオキサントン、2,4-ジクロロチオキサントン、2,4-ジエチルチオキサントン、2,4-ジイソプロピルチオキサントン。2,4,6-トリメチルベンゾイルジフェニルホスフィンオキシド、ベンゾイルジフェニルホスフィンオキシド、ピス(2,6-ジメトキシベンゾイル)-2,4,4-トリメチルペンチルホスフィンオキシド。

【0076】被覆組成物(A)における光重合開始剤の 量は硬化性成分(多官能性化合物(a)と単官能性化合 物の合計)100重量部に対して0.01~20重量 部、特に0.1~10重量部が好ましい。

อบ

30

40

特開平11-240098 18

【0077】被覆組成物(A)は上記基本的成分以外に 溶剤や種々の配合剤を含むことができる。溶剤は通常必 須の成分であり、多官能性化合物が特に低粘度の液体で ない限り溶剤が使用される。溶剤としては、多官能性化 合物(a)を硬化成分とする被覆用組成物に通常使用さ れる溶剤を使用できる。また原料コロイド状シリカの分 散媒をそのまま溶剤としても使用できる。さらに基材の - 種類により適切な溶剤を選択して用いることが好まし

【0078】溶剤の量は必要とする組成物の粘度、目的 とする硬化被膜の厚さ、乾燥温度条件などにより適宜変 更できる。通常は組成物中の硬化性成分に対して100 倍以下、好ましくは0.1~50倍用いる。溶剤として はたとえば前記コロイド状シリカの修飾するための加水 分解に用いる溶媒として挙げた、低級アルコール類、ケ トン類、エーテル類、セロソルブ類などの溶剤がある。 そのほか、酢酸n-ブチル、ジエチレングリコールモノ アセテートなどのエステル類、ハロゲン化炭化水素類、 炭化水素類などがある。耐溶剤性の低い芳香族ポリカー ボネート樹脂の被覆には低級アルコール類、セロソルブ 20 類、エステル類、それらの混合物などが適当である。

【0079】被覆組成物(A)には、必要に応じて紫外 線吸収剤、光安定剤、酸化防止剤、熱重合防止剤などの 安定剤、レベリング剤、消泡剤、増粘剤、沈降防止剤、 顔料、分散剤、帯電防止剤、防曇剤などの界面活性剤 類、酸、アルカリおよび塩類などから選ばれる硬化触媒 等を適宜配合して用いてもよい。

【0080】被覆組成物(A)には、特に、紫外線吸収 剤や光安定剤を配合することが好ましい。紫外線吸収剤 としては合成樹脂用紫外線吸収剤として通常使用されて いるようなベンゾトリアゾール系紫外線吸収剤、ベンゾ フェノン系紫外線吸収剤、サリチル酸系紫外線吸収剤な どが好ましい。光安定剤としては同様に合成樹脂用光安 定剤として通常使用されているようなヒンダードアミン 系光安定剤 (2,2,4,4-テトラアルキルピペリジ ン誘導体など) が好ましい。

【0081】このような被覆組成物(A)を硬化させる 活性エネルギー線としては特に紫外線が好ましい。しか し、紫外線に限定されず、電子線やその他の活性エネル ギー線を使用できる。紫外線源としてはキセノンラン プ、パルスキセノンランプ、低圧水銀灯、高圧水銀灯、 超高圧水銀灯、メタルハライドランプ、カーボンアーク 灯、タングステンランプ等が使用できる。

【0082】被覆組成物(A)を用いて形成される硬化 物の層の厚さは $1\sim50\mu$ mであることが好ましい。こ の層厚が50μm超では、活性エネルギー線による硬化 が不充分になり基材との密着性が損なわれやすく好まし くない。また、1µm未満では、この層の耐摩耗性が不 充分となるおそれがあり、またこの層の上の最外層の耐 摩耗性や耐擦傷性が充分発現できないおそれがある。よ 50

り好ましい層厚は2~30μmである。

【0083】次に最外層の実質的に有機基を含まないシ リカの層を形成しうる硬化性被覆組成物(B)は、シリ 力を形成しうる可溶性化合物と通常は溶剤を含む。実質 的に有機基を含まないシリカを形成しうる可溶性化合物 としては、4官能性の加水分解性シラン化合物やその部 分加水分解縮合物、およびポリシラザンなどがある。 4 官能性の加水分解性シラン化合物やその部分加水分解縮 合物としては、たとえばテトラアルコキシシランやその 部分加水分解縮合物がある。しかし好ましくはポリシラ ザンが用いられる。ポリシラザンはより緻密な構造のシ リカを形成することより、より表面特性の優れた最外層 が得られる。

【0084】ポリシラザンとしては実質的に有機基を含 まないポリシラザン(ペルヒドロポリシラザン)、アル コキシ基などの加水分解性基がケイ素原子に結合したポ リシラザン、窒素原子にアルキル基などの有機基が結合 しているポリシラザンなどがある。このようなポリシラ ザンはたとえ有機基を有していても硬化の際の加水分解 反応により実質的に有機基を含まないシリカは形成され る。特にペルヒドロポリシラザンはその焼成温度の低さ および焼成後の硬化被膜の緻密さの点で好ましい。な お、ポリシラザンが充分に硬化した硬化物は窒素原子を ほとんど含まないシリカとなる。

【0085】ポリシラザンとしては、鎖状、環状もしく は架橋構造を有する重合体、または分子内にこれらの複 数の構造の混合物からなる。ポリシラザンの分子量とし ては数平均分子量で200~5万であるものが好まし い。数平均分子量が200未満では焼成しても均一な硬 化被膜が得られにくい。また、数平均分子量が5万超で は溶剤に溶解しがたくなり、また被覆組成物(B)が粘 調になるおそれがあることより、好ましくない。

【0086】ポリシラザンを溶解する溶剤としては脂肪 族炭化水素、脂環式炭化水素、芳香族炭化水素等の炭化 水素溶媒、ハロゲン化炭化水素溶媒、脂肪族エーテル、 脂環式エーテル等のエーテル類が使用できる。具体的に は、ペンタン、ヘキサン、イソヘキサン、メチルペンタ ン、ヘプタン、イソヘプタン、オクタン、イソオクタ ン、シクロペンタン、メチルシクロペンタン、シクロへ キサン、メチルシクロヘキサン、ベンゼン、トルエン、 キシレン、エチルベンゼン等の炭化水素、塩化メチレ ン、クロロホルム、四塩化炭素、ブロモホルム、塩化エ チレン、塩化エチリデン、トリクロロエタン、テトラク ロロエタン等のハロゲン化炭化水素、エチルエーテル、 イソプロピルエーテル、エチルブチルエーテル、ブチル エーテル、ジオキサン、ジメチルジオキサン、テトラヒ ドロフラン、テトラヒドロピラン等のエーテル類などが

【0087】これらの溶剤を使用する場合、ポリシラザ ンの溶解度や溶剤の蒸発速度を調節するために複数の種

30

類の溶剤を混合してもよい。溶剤の使用量は採用される 塗工方法およびポリシラザンの構造や平均分子量などに よって異なるが、固形分濃度で0.5~80重量%の範 囲で調製することが好ましい。

【0088】ポリシラザンを硬化させてシリカとするた めには通常焼成と呼ばれる加熱が必要である。しかし、 本発明においては基材が合成樹脂であることよりその焼 成温度は制限される。すなわち、基材の耐熱温度以上に 加熱して硬化させることは困難である。一般的に被覆組 成物 (A) の硬化物の耐熱性は基材のそれよりも高い。 しかし場合によってはこの硬化物の耐熱性が基材の耐熱 性よりも低い場合があり、その場合はこの硬化物の耐熱 温度よりも低い温度でポリシラザンを硬化させる必要が 生じることもある。したがって、本発明においてポリシ ラザンの焼成温度は芳香族ポリカーボネート樹脂などの 通常の合成樹脂を基材とする場合は180℃以下とする ことが好ましい。

【0089】ポリシラザンの焼成温度を低下させるため に通常は触媒が使用される。触媒の種類や量により低温 で焼成でき、場合によっては室温での硬化が可能とな る。また、焼成を行う雰囲気としては空気中などの酸素 の存在する雰囲気であることが好ましい。ポリシラザン の焼成によりその窒素原子が酸素原子に置換しシリカが 生成する。充分な酸素の存在する雰囲気中で焼成するこ とにより緻密なシリカの層が形成される。また、水や水 蒸気による処理も低温での硬化に有用である(特開平7 -223867参照)。

【0090】触媒としては、より低温でポリシラザンを 硬化させうる触媒を用いることが好ましい。そのような 触媒としては、たとえば、金、銀、パラジウム、白金、 ニッケルなどの金属の微粒子からなる金属触媒(特開平 7-196986参照)、アミン類や酸類(特開平9-31333参照)がある。アミン類としては、例えば、 アルキルアミン、ジアルキルアミン、トリアルキルアミ ン、アリールアミン、ジアリールアミン、環状アミンな どがある。酸類としては、例えば酢酸などの有機酸や塩 酸などの無機酸がある。

【0091】金属触媒の微粒子の粒径は0.1μmより 小さいことが好ましく、さらに硬化物の透明性を確保す るためには 0.05 μmよりも小さいことが好ましい。 加えて、粒径が小さくなるに従い比表面積が増大し触媒 能が増大することより触媒性能向上の面でもより小さい 粒系の触媒を使用することが好ましい。アミン類や酸類 はポリシラザン溶液に配合することができ、またアミン 類や酸類の溶液(水溶液を含む)やそれらの蒸気(水溶 液からの蒸気を含む)をポリシラザンに接触させること で硬化を促進させることができる。ポリシラザンに触媒 を配合して使用する場合、触媒の配合量としてはポリシ ラザン100重量部に対して0.01~10重量部、よ り好ましくは0.05~5重量部である。配合量が0.

01重量部未満では充分な触媒効果が期待できず、10 重量部超では触媒同士の凝集が起こりやすくなり、透明 性を損なうおそれがあるために好ましくない。

【0092】また、この被覆組成物(B)には必要に応 じて紫外線吸収剤、赤外線吸収剤、光安定剤、酸化防止 剤などの安定剤、レベリング剤、消泡剤、増粘剤、沈降 防止剤、顔料、分散剤、帯電防止剤、防曇剤などの界面 活性剤類を適宜配合して用いてもよい。被覆組成物

(B) を用いて形成される硬化物の層の厚さは 0.05 ~10 µmであることが好ましい。この最外層の層厚が 10 μm超では、耐擦傷性などの表面特性のそれ以上の 向上が期待できないうえ、層が脆くなり被覆成形品のわ ずかな変形によってもこの層にクラックなどが生じやす くなる。また、0.05 µm未満では、この最外層の耐 摩耗性や耐擦傷性が充分発現できないおそれがある。よ り好ましい層厚は $0.1\sim3\mu m$ である。

【0093】上記のような2種類の被覆組成物(A)、

(B) を用いて形成される2層の透明な硬化物の層を形 成する方法としては通常の被覆手法を採用できる。たと えば、基材上にまず被覆組成物(A)を塗工して硬化さ せ、次にその硬化物の表面に被覆組成物 (B) を塗工し て硬化させることにより目的とする透明被覆成形品が得

【0094】これら被覆組成物を塗工する手段としては 特に制限されず、公知~周知の方法を採用できる。たと えば、ディッピング法、フローコート法、スプレー法、 バーコート法、グラビアコート法、ロールコート法、ブ レードコート法、エアーナイフコート法、スピンコート 法、スリットコート法、マイクログラビアコート法等の 方法を採用できる。塗工後被覆組成物が溶剤を含んでい る場合は乾燥して溶剤を除き、次いで、被覆組成物

(A) を用いた層の場合は紫外線等を照射して硬化さ せ、被覆組成物 (B) を用いた層の場合は加熱してまた は室温に放置して硬化させる。アミン類や酸類の水溶液 や蒸気に接触させて硬化を促進することもできる。

【0095】被覆組成物(A)の硬化と被覆組成物

(B) の塗工~硬化の組み合わせ(タイミング)として は以下の4つ方法が挙げられる。

1)被覆組成物(A)を塗工した後に充分な量の活性エ ネルギー線を照射して充分に硬化を終了させた後、組成 物(B)をその上に塗工する方法(前記した方法)。

【0096】2)被覆組成物(A)を塗工して被覆組成 物(A)の未硬化物の層を形成した後、その未硬化物層 の上に被覆組成物(B)塗工して被覆組成物(B)の未 硬化物の層を形成し、その後に充分な量の活性エネルギ -線を照射して被覆組成物(A)の未硬化物の硬化を終 了させる方法。この場合被覆組成物(B)の未硬化物は 被覆組成物(A)の未硬化物とほぼ同時に硬化するか、 被覆組成物(A)の未硬化物の硬化後加熱等により硬化 50 される。

30

21

【0097】3)被覆組成物(A)を塗工した後に指触 乾燥状態になる最低限の活性エネルギー線(通常約30 .0.mJ/cm²までの照射量)を一旦照射して被覆組成 物(A)の部分硬化物の層を形成した後、その部分硬化 物層の上に被覆組成物(B)塗工して被覆組成物(B) の未硬化物の層を形成し、その後に充分な量の活性エネ ルギー線を照射して被覆組成物(A)の未硬化物の硬化 を終了させる方法。被覆組成物(B)の未硬化物の硬化 は上記2)の場合と同様である。

【0098】4) 上記2)~3) のように被覆組成物

- (A) の未硬化物または部分硬化物の層と被覆組成物
- (B) の未硬化物の層とを形成した後、被覆組成物
- (B)の未硬化物を先に部分硬化ないし完全硬化させて その後に被覆組成物(A)の未硬化物または部分硬化物 を完全硬化させる。この場合、被覆組成物(B)の未硬 化物を硬化させる時点では被覆組成物(A)は未硬化物 よりも部分硬化物であることが好ましい。

【0099】2つの硬化物層の層間密着力を上げるためには、上記2)または3)の方法がより好ましい。ただし、2)の方法の場合は、被覆組成物(B)塗工する方法としてディッピング法を用いると被覆組成物(A)の未硬化物の成分が被覆組成物(B)のディッピング液を汚染するおそれがあるため、このようなディッピング法による塗工は適さないなどの制約がある。また、4)の方法は、被覆組成物(A)を完全に硬化させる際に硬化阻害要因となりやすい酸素の浸透に対して被覆組成物

(B) の部分硬化物〜完全硬化物の層がバリアー層として作用し、被覆組成物(A)の硬化物が硬化不充分となるおそれを低減する。

【0100】さらに、本発明における透明被覆成形品の特徴としてその耐摩耗性や耐擦傷性などの表面特性がガラスとほぼ同等のレベルを有することから、従来ガラスが用いられていた各種用途として使用できる。この用途のうちには車両用窓材としての用途などがある。ただし、このような用途では曲げ加工した成形品が必要となる場合が多い。こうした曲げ加工された本発明における透明被覆成形品を製造する場合、曲げ加工された基材を用いて本発明の透明被覆成形品となしうる。しかし、曲げ加工された基材を用いる場合は塗工~硬化による各層の形成が困難となることが少なくない。一方、本発明者らの従来からの検討によれば、被覆組成物(A)の硬化物の層が形成された基材は熱曲げ加工等により曲げ加工ができる。しかし、被覆組成物(B)の硬化物の層が形成された場合はその硬化物が硬いことより曲げ加工は困難である。

【0101】本発明者は、被覆組成物(B)の未硬化物や部分硬化物の層であれば、そのような層を有する基材(被覆組成物(A)の硬化物の層を有する)を曲げ加工できることを見いだした。また、前記2)や3)の方法のように被覆組成物(A)の未硬化物や部分硬化物の層

の上に被覆組成物 (B) の未硬化物や部分硬化物の層を 形成した状態で曲げ加工することもできる。曲げ加工し た後ないし曲げ加工とほぼ同時に被覆組成物 (B) の未 硬化物や部分硬化物を硬化させることにより、目的とす る曲げ加工された被覆成形品が得られる。曲げ加工は通 常加熱状態で加工を行う。したがって、曲げ加工のため の加熱によって被覆組成物 (B) の未硬化物や部分硬化 物が硬化するが、通常は曲げ加工に要する時間に比較し て被覆組成物 (B) の未硬化物や部分硬化に要 する時間が長いことより、被覆組成物 (B) の硬化によ って曲げ加工が困難になるおそれは少ない。

【0102】したがって、本発明の曲げ加工された被覆 成形品は、基材上に被覆組成物(A)の未硬化物、部分 硬化物ないし硬化物の層およびその層の表面に被覆組成物(B)の未硬化物ないし部分硬化物の層を形成した後 これらの層を有する基材を曲げ加工し、次いで被覆組成物(B)の未硬化物ないし部分硬化物を、および被覆組成物(A)の未硬化物や部分硬化物が存在する場合はそれを、硬化させることにより、製造できる。

【0103】具体的には、たとえば、被覆組成物(B)の未硬化物や部分硬化物の層を形成した後、基材の熱軟化温度に5分間程度加熱し、続いて曲げ加工を施す。その後基材の熱軟化温度よりも低くかつ被覆組成物(B)の未硬化物や部分硬化物が硬化しうる温度に保持して硬化を行うことにより、本発明の曲げ加工された被覆成形品が得られる。このような方法により、被覆組成物

(B) が充分に硬化する前に基材が変形し、その後硬いシリカの層が形成されるためにこのシリカ層にクラック・ 等の不具合が生じることがない。

【0104】こうした本発明の透明積層体は、自動車などの車両用のウインドガラス、機械類の内部監視用の覗き窓、建築用の窓ガラス、その他、高速道路用の防音壁板や水族館の水槽用板材として、好適に使用できる。

[0105]

【実施例】以下、本発明を合成例、構成例1~4、端面例1~3 および構成体例1~12 (構成体例1~9が実施例、構成体例10~12が比較例)に基づき説明するが、本発明はこれらに限定されない。構成例1~4 および構成体例1~12についての各種物性の測定および評価は以下に示す方法で行い、その結果を表1(構成例)、表2(構成体例)に示した。なお、表1には通常の建築用ガラス板を使用した物性の測定および評価の結果も示す。

【0106】[ア]初期曇価、耐磨耗性

JIS-R3212における耐磨耗試験法に準じ、2つのCS-10F磨耗輪にそれぞれ500gの重りを組み合わせ500回転と1000回転させたときの曇価をヘーズメータにて測定した。曇価(ヘーズ)の測定は磨耗サイクル軌道の4カ所で行い、平均値を算出した。初期最価は耐磨耗試験前の曇価の値(%)を、耐磨耗性は

23

(磨耗試験後曇価) - (磨耗試験前曇価)の値(%)を示す。

【0107】[イ]密着性

サンプルを剃刀の刃で1mm間隔で縦横それぞれ11本の切れ目を付け、100個の碁盤目を作る。そして、市販のセロハンテープをよく密着させた後、90度手前方向に急激にはがした際の、被膜が剥離せずに残存した碁盤目の数(m)をm/100で表す。

【0108】[ウ]耐候性

サンシャインウエザーメータを用いてブラックパネル温 10度63℃で、降雨12分、乾燥48分のサイクルで3000時間、5000時間暴露後、外観の評価を行った。【0109】[合成例]エチルセロソルブ分散型コロイド状シリカ(シリカ含量30重量%、平均粒径11nm)100重量部に3ーメルカプトプロビルトリメトキシシラン5重量部と0.1 N塩酸3.0重量部を加え、100℃にて6時間加熱撹拌した後12時間室温下で熟成することにより、メルカプトシラン修飾コロイド状シリカ分散液を得た。

【0110】[構成例1] 撹拌機および冷却管を装着した100mlの4つロフラスコに、イソプロパノール15g、酢酸プチル15g、エチルセロソルブ7.5g、アシルホスフィンオキシド150mg、2-{2-ヒドロキシ-5-(2-アクリロイルオキシエチル)フェニル}ペンゾトリアゾール1000mg、およびピス(1-オクチロキシ-2,2,6,6,テトラメチルー4ーピペリジニル)セバケート200mgを加え溶解させ、続いて水酸基を有するジペンタエリスリトールポリアクリレートと部分ヌレート化ヘキサメチレンジイソシアネートの反応生成物であるウレタンアクリレート(1分子あたり平均15個のアクリロイル基を含有)10.0gを加え常温で1時間撹拌して被覆用組成物を得た(塗工液1とする)。

【0111】厚さ3mmの透明なPC板(580mm×300mm)にバーコータを用いてこの被覆用組成物を塗工(ウェット厚み 16μ m)して、80 $^{\circ}$ Cの熱風循環オーブン中で5分間保持した。これを空気雰囲気中、高圧水銀灯を用いて3000mJ/cm²(波長300~390nm領域の紫外線積算エネルギー量)の紫外線を照射し、膜厚 5μ mの透明硬化物層を形成した。

【0112】そして、この上にさらに低温硬化性ペロヒドロポリシラザンのキシレン溶液(固形分10%、東燃株式会社製、商品名「L110」)(塗工液2とする)をもう一度パーコータを用いて塗工(ウエット厚み 6μ m)して、80%の熱風循環オーブン中で10%間保持し、続いて100%の熱風循環オーブン中で120%間保持する事で最外層を本質的に硬化させた。そして、IR%析により最外層が完全なシリカ被膜になっていることを確認した。こうしてPC板上に総膜PG6.2 μ mの透明硬化物層を形成した。このサンブルを用いて

[ア]、[イ]に示した評価を行った。その結果を表1 に示した。

【0113】なお、塗工液1を充分硬化させた内層を形成したPC板の別のサンプルについて、内層表面の耐摩耗性を評価した結果、100回転後の耐摩耗性は2.8%であった。

【0114】[構成例2] 撹拌機および冷却管を装着した100mlの4つ口フラスコに、イソプロバノール15g、酢酸ブチル15g、アシルホスフィンオキシド150mg、2-{2-ヒドロキシ-5-(2-アクリロイルオキシエチル)フェニル}ベンゾトリアゾール100mg、およびピス(1-オクチロキシ-2,2,6,6,テトラメチルー4ーピペリジニル)セバケート200mgを加え溶解させ、続いてトリス(アクリロキシエチル)イソシアヌレート10.0gを加え常温で1時間撹拌した。続いて、合成例で合成したメルカプトシラン修飾コロイド状シリカ分散液を30.3g加え更に室温で15分撹拌して被覆用組成物を得た(塗工液3とする)。

【0115】そして、厚さ3mmの透明なPC板(580mm×300mm)にバーコータを用いてこの塗工液3を塗工(ウエット厚み16 μ m)して、80 $^{\circ}$ Cの熱風循環オーブン中で5分間保持した。これを空気雰囲気中、高圧水銀灯を用いて150mJ/cm²(波長300 $^{\circ}$ 390nm領域の紫外線積算エネルギー量)の紫外線を照射し、膜厚5 μ mの部分硬化物層を形成した。そして、この上に塗工液2をもう一度バーコータを用いて塗工(ウエット厚み6 μ m)して、80 $^{\circ}$ Cの熱風循環オーブン中で10分間保持した後、これを空気雰囲気中、高圧水銀灯を用いて3000mJ/cm²(波長300 $^{\circ}$ 390nm領域の紫外線積算エネルギー量)の紫外線を照射した。最後に本サンブルを100 $^{\circ}$ Cの熱風循環オーブン中で120分間保持した後に[$^{\circ}$]、[$^{\circ}$ 1]に示した評価を行い、その結果を表1に示した。

【0116】なお、塗工液3を充分硬化させた内層を形成したPC板の別のサンプルについて、内層表面の耐摩耗性を評価した結果、100回転後の耐摩耗性は0.9%であった。

【0117】 [構成例3] 構成例1におけるサンプル調40 整方法を以下のように変更した。

【0118】塗工液1を塗工後、80℃の熱風循環オープン中で5分間保持し、これを空気雰囲気中、高圧水銀灯を用いて150mJ/cm² (波長300~390nm領域の紫外線積算エネルギー量)の紫外線を照射し、膜厚5μmの部分硬化物層を形成した。そして、この上に塗工液2をもう一度パーコータを用いて塗工(ウエット厚み6μm)して、80℃の熱風循環オープン中で10分間保持した後、これを空気雰囲気中、高圧水銀灯を用いて3000mJ/cm² (波長300~390nm50 領域の紫外線積算エネルギー量)の紫外線を照射した。

最後に本サンプルを100℃の熱風循環オーブン中で1 20分間保持した後に[ア]、[イ]、に示した評価を 行い、その結果を表1に示した。

【0119】 [構成例4] 構成例2におけるサンブル調整方法を以下のように変更した。

【0120】塗工液3を塗工後、80℃の熱風循環オー ブン中で5分間保持し、これを空気雰囲気中、高圧水銀 - 灯を用いて150mJ/cm² (波長300~390n m領域の紫外線積算エネルギー量)の紫外線を照射し、 膜厚5μmの部分硬化物層を形成した。そして、この上*10

*に塗工液 2 をもう一度バーコータを用いて塗工(ウエット厚み 6 μ m)して、8 0 \mathbb{C} の熱風循環オーブン中で 1 0 分間保持した後、これを空気雰囲気中、高圧水銀灯を用いて 3 0 0 0 \mathbf{m} \mathbf{J} \mathbf{c} \mathbf{m}^2 (波長 3 0 0 \sim 3 9 0 \mathbf{m} 領域の紫外線積算エネルギー量)の紫外線を照射した。最後に本サンプルを 1 0 0 \mathbb{C} の熱風循環オーブン中で 1 2 0 0 分間保持した後に $[\mathcal{P}]$ 、 $[\mathcal{A}]$ 、に示した評価を行い、その結果を表 1 に示した。

[0121]

【表1】

構成例	初期昼価 (%)	耐500回	摩耗性 1000回	密着性
1 2 3 4 ガラス	i	2. 0 1. 6 1. 7 0. 8 0. 6	3. 0 2. 8 2. 5 1. 5 0. 9	100/100 100/100 100/100 100/100

【0122】次に、透明硬化物層が設けられた透明樹脂板の端面の複数の処理例に基づきサンプルを作製し、透明積層体の長期耐久性を評価した。

【0123】透明硬化物層が設けられた透明樹脂板を電動鋸(幅 $8\,\mathrm{mm}$ 、刃厚 $0.65\,\mathrm{mm}$ 、刃数14)により $100\times100\,\mathrm{mm}$ の大きさに切り出した。この切り出したままの状態のものを端面例1という。

【0124】次いで、切り出したものの端面を紙ヤスリ (リケンコランダム研磨布社製AA-100)で荒削りした後に、さらに紙ヤスリ (リケンコランダム研磨布社製AA-400)で端面仕上げを行った。これを端面例2という。

【0125】切り出したままのものを上記の紙ヤスリ処理にかえて防水性被覆層を端面に形成した。具体的には、硬化触媒を添加したエポキシ樹脂(油化シェルエポキシ株式会社製エピコート828;硬化触媒としてエポメートRX221を40ppm添加)を端面にはけで塗工し、3時間風乾した。これを端面例3という。

【0126】 [構成体例1~4] 構成例1~4を用いて、端面例2の端面処理されたサンプルを作製した。構成例1のサンプルの端面が端面例2のものを構成体例1、構成例2のサンプルの端面が端面例2のものを構成体例2、構成例3のサンプルの端面が端面例2のものを構成体例3、構成例4のサンプルの端面が端面例2のものを構成体例4という。これらの構成体1~4を、

[ウ] に示した評価を行ったところ、3000時間、5000時間のいずれにおいても、外観の変化は生じなかった。

【0127】 [構成体例5~8] 構成例1~4を用いて、端面例3の端面処理されたサンブルを作製した。構 50

成例1のサンブルの端面が端面例3のものを構成体例5、構成例2のサンブルの端面が端面例3のものを構成体例6、構成例3のサンブルの端面が端面例3のものを構成体例7、構成例4のサンブルの端面が端面例3のものを構成体例8という。これらの構成体5~8を、

[ウ] に示した評価を行ったところ、3000時間、5000時間のいずれにおいても、外観の変化は生じなかった。

【0128】 [構成体例9~12] 構成例1~4を用いて、端面例1の端面処理されたサンプルを作製した。構成例1のサンプルの端面が端面例1のものを構成体例9、構成例2のサンプルの端面が端面例1のものを構成体例10、構成例3のサンプルの端面が端面例1のものを構成体例11、構成例4のサンプルの端面が端面例1のものを構成体例12という。これらの構成体9~12を、[ウ] に示した評価を行ったところ、3000時間では外観の変化は生じなかったが、5000時間ではサンプルの端部にクラックが発生していた。

[0129]

【発明の効果】本発明の透明積層体は、その表裏のうちの少なくとも一方に透明硬化物層を設けて、無機ガラスに匹敵する高い耐摩耗性、および耐擦傷性を有する表面特性に優れた軽量の積層体を提供できる。特に、この透明積層体の端面に平滑化処理を施したり、防水性被覆層を設けているので、水分の浸透による透明硬化物層の劣化等の長期耐久性の低下を防止できる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の積層体の例の部分的断面図

【図2】本発明の積層体の例の部分的断面図

【符号の説明】

(15)

特開平11-240098

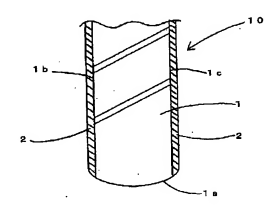
- 1

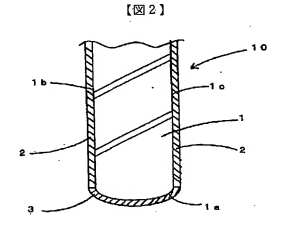
1:透明樹脂板

2:2層構造の透明硬化物層

3:防水性被覆層







フロントページの続き

(72)発明者 山本 博嗣

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社内

(72)発明者 実桐 幸男

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社内